

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



BH

DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 6: WO 98/43636 (11) Numéro de publication internationale: **A1** A61K 31/415, 9/16, 9/20 (43) Date de publication internationale: 8 octobre 1998 (08.10.98) (81) Etats désignés: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, PCT/FR98/00631 (21) Numéro de la demande internationale: GH, GM, GW, HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, 27 mars 1998 (27.03.98) (22) Date de dépôt international: LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, brevet (30) Données relatives à la priorité:

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): SANOFI [FR/FR]; 32-34, rue Marbeuf, F-75008 Paris (FR).

28 mars 1997 (28.03.97)

(72) Inventeurs; et

97/03835

- (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): ABRAMOVICI, Bernard [FR/FR]; 56, rue du Luminaire, F-34990 Juvignac (FR). CONDAMINE, Christian [FR/FR]; 4, avenue de la Paix, F-34690 Fabrègues (FR). GROMENIL, Jean-Claude [FR/FR]; 6, voie Romaine, F-34560 Montbazin (FR).
- (74) Mandataires: GILLARD, Marie-Louise etc.; Cabinet Beau de Loménie, 158, rue de l'Université, F-75340 Paris Cedex 07 (FR).

MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TI, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si des modifications sont

- (54) Title: PHARMACEUTICAL COMPOSITION FOR ORAL ADMINISTRATION OF A N-PIPERIDINO- 3-PYRAZOLECARBOX-AMIDE DERIVATIVE, ITS SALTS AND THEIR SOLVATES
- (54) Titre: COMPOSITION PHARMACEUTIQUE POUR ADMINISTRATION ORALE D'UN DERIVE DU N-PIPERIDINO-3 -PYRA-ZOLECARBOXAMIDE, DE SES SELS ET DE LEURS SOLVATES

(57) Abstract

The invention concerns pharmaceutical compositions for oral administration containing 0.5 % to 20 % of N-piperidino-5-(4-chlorophenyl)-1-(2,4-dichlorophenyl)-4-methylpyrazole-3-carboxamide in microcrystalline form and pharmaceutical vehicles. The compositions are formulated by wet granulation.

(57) Abrégé

Les compositions pharmaceutiques pour administration orale selon l'invention contiennent 0,5 % à 20 % de N-pipéridino-5-(4-chlorophényl)-1-(2,4-dichlorophényl)-4-méthylpyrazole-3-carboxamide sous forme microcristalline et des excipients pharmaceutiques; elles sont formulées par granulation humide.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

ΑI	L	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AN	M	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
A7	Г	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
Αľ	Ü	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
A2	Z	Azerbaldjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	4.	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BE	В	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	2	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	F	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TŘ	Turquie
BC	G-	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	ſ	Bénin	IE	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BF	2	Brésil	IL	Israël	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Y	Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amériqu
C/	A	Canada	IT	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
CF	F	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
CC	G	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
CF	H	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	zw	Zimbabwe
CI	Ţ	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CN	M	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	V	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU	U	Cuba	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
C7	Z	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
DE	Ε	Allemagne	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
DI	K	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
EF	E	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		

10

15

20

25

30

35

Composition pharmaceutique pour administration orale d'un dérivé du Npipéridino-3-pyrazolecarboxamide, de ses sels et de leurs solvates.

La présente invention a pour objet une composition pharmaceutique pour l'administration orale du N-pipéridino-5-(4-chlorophényl)-1-(2,4-dichlorophényl)-4-méthylpyrazole-3-carboxamide de formule :

de ses sels pharmaceutiquement acceptables et de leurs solvates, ci-après dénommés composés de formule (I).

Les composés de formule (I) et leur mode de préparation sont décrits dans la demande de brevet européenne EP 656 354.

Le N-pipéridino-5-(4-chlorophényl)-1-(2,4-dichlorophényl)-4-méthylpyrazole-3-carboxamide également connu par le nom de code SR 141716 et appelé composé A dans la description ci-après, est tout particulièrement préféré pour la composition pharmaceutique selon la présente invention.

Les propriétés pharmacologiques des composés de formule (I), qui sont des antagonistes sélectifs des récepteurs aux cannabinoïdes centraux CB1, ont été relatées, notamment dans la publication de M. Rinaldi-Carmona et al., FEBS Letters, 1994, 240-244.

Pour administrer de tels composés par voie orale, il est nécessaire qu'ils présentent une bonne absorption, ce qui implique à la fois une bonne solubilité en milieu aqueux et une bonne capacité à traverser la membrane intestinale (M. Rowland et T.N. Tozer in Clinical Pharmacokinetics, concepts and applications, Lea and Fehiger ed., 1989, 2nd edition, p. 113-130).

Pour évaluer la perméabilité épithéliale des composés, on utilise la lignée cellulaire Caco-2 qui a la particularité de se différencier in-vitro pour former une monocouche épithéliale (Crit. Rev. Ther. Drug Carrier System, 1991, <u>8</u> (4), 105-330). Sur ce modèle, la perméabilité du composé A mis en solution dans le diméthylsulfoxyde (DMSO) est élevée, ce qui montre sa bonne aptitude à être absorbé au niveau intestinal, lorsqu'il est en solution.

10

15

20

25

30

35

Par ailleurs, le caractère hydrophobe des composés de formule (I) est très fortement marqué. Ainsi, on a observé que le composé A n'est pas mouillable dans l'eau et que ce composé et ses sels sont pratiquement insolubles dans l'eau quel que soit le pH. Ces composés sont solubles dans les alcools et dans les glycols, plus particulièrement dans les polyéthylèneglycols (PEG).

Cependant, lorsque les solutions obtenues avec un alcool ou un glycol sont diluées en milieu aqueux, le composé de formule (I) précipite, en raison de son fort caractère hydrophobe.

Les composés de formule (I) et en particulier le composé A sont peu électrostatiques. La micronisation peut s'opérer avec un bon rendement (environ 85 %) et permet d'obtenir des particules d'environ 1 micron. Les contrôles analytiques effectués après micronisation montrent qu'il n'y a pas de modification de la forme cristalline.

En étudiant la mouillabilité, on a constaté que la vitesse de pénétration de l'eau dans un lit de poudre formulé par granulation humide est beaucoup plus élevée que celle mesurée dans un lit de poudre obtenu par mélange à sec. L'étude des effets de l'incorporation d'agents mouillants a montré qu'un alkylsulfate de sodium à faible concentration augmente nettement la mouillabilité.

Par ailleurs, on a trouvé que la présence d'un agent de désagrégation, comme la carboxyméthylcellulose sodique réticulée, dans la formulation permet d'améliorer la cinétique de dissolution.

De façon surprenante, on a trouvé qu'en associant dans la même formulation un alkylsulfate de sodium et un agent de désagrégation, on obtient rapidement une dissolution complète de la formulation, et ce, avec une bonne reproductibilité des résultats.

Ainsi, selon un de ses aspects, la présente invention a pour objet une composition pharmaceutique pour l'administration orale d'un composé de formule (I) comprenant

- 0,5 % à 20 % en poids d'un composé de formule (I) sous forme micronisée,
- 0,05 % à 0,5 % en poids d'un alkylsulfate de sodium,
- 2,5 % à 10 % en poids d'agent de désagrégation,

et des excipients pharmaceutiques, ladite composition étant formulée par granulation humide.

Par granulation humide on entend l'opération pharmaceutique qui permet, à l'aide d'un liquide de granulation, de densifier un mélange de poudres contenant le principe actif, ledit mélange constituant la phase interne de la formulation. la masse humide

WO 98/43636 PCT/FR98/00631

ainsi obtenue étant séchée puis calibrée avant l'addition des ingrédients constituant la phase externe de ladite formulation.

Selon la présente invention, par alkylsulfate de sodium on entend un (C₈-C₁₂)alkylsulfate de sodium comme par exemple l'octylsulfate de sodium ou préférentiellement le laurylsulfate de sodium.

5

10

15

20

25

30

35

Selon la présente invention, par agent de désagrégation, on entend la cellulose ou les dérivés cellulosiques, tels que la carboxyméthylcellulose sodique, la carboxyméthylcellulose sodique réticulée, la crospovidone, l'amidon prégélatinisé, le carboxyméthylamidon sodique ; la carboxyméthylcellulose sodique réticulée étant un agent de désagrégation préféré.

Les compositions pharmaceutiques selon la présente invention peuvent se présenter sous forme de gélules, de comprimés, de sachets ou de poudres, préférentiellement sous forme de gélules.

Les excipients pharmaceutiques utiles pour la composition pharmaceutique selon la présente invention comprennent notamment un diluant, un liant et un lubrifiant. On peut également ajouter un agent d'écoulement, un antiadhérent et éventuellement un colorant et/ou un aromatisant.

Le diluant utilisé dans la composition de la présente invention peut être un ou plusieurs composés qui sont capables de densifier le principe actif pour obtenir la masse désirée. Les diluants préférés sont les phosphates minéraux, tels que les phosphates de calcium; les sucres, tels le lactose hydraté ou anhydre, le mannitol; et la cellulose ou les dérivés cellulosiques, comme par exemple la cellulose microcristalline, l'amidon, l'amidon de maïs ou l'amidon prégélatinisé. Tout particulièrement, on préfère le lactose monohydrate, le mannitol, la cellulose microcristalline et l'amidon de maïs utilisés seuls ou en mélange tels que par exemple un mélange de lactose monohydrate et d'amidon de maïs.

Le liant employé dans la composition de la présente invention peut être un ou plusieurs composés qui sont capables de densifier un composé de formule (I) en le transformant en particules plus grosses et plus denses, ayant un meilleur écoulement. Les liants préférés sont l'acide alginique, l'alginate de sodium; la cellulose et les dérivés cellulosiques, tels que la carboxyméthylcellulose sodique, l'éthylcellulose, l'hydroxyéthylcellulose, l'hydroxypropylcellulose, l'hydroxypropylméthylcellulose ou la méthylcellulose; la gélatine; les polymères d'acide acrylique; la povidone, par exemple la povidone K-30; la povidone K-30 étant un liant tout particulièrement préféré. Le liant est présent dans une proportion pondérale de 1 % à 10 % dans la composition pharmaceutique selon l'invention.

10

15

20

25

30

35

Le lubrifiant employé dans la composition de la présente invention peut être un ou plusieurs composés qui sont capables d'empêcher les problèmes liés à la préparation de formes sèches, comme les problèmes de collage et/ou de grippage qui surviennent au niveau des machines lors de la compression ou du remplissage. Les lubrifiants préférés sont des acides gras ou des dérivés d'acides gras comme le stéarate de calcium, le monostéarate de glycéryle, le palmitostéarate de glycéryle, le stéarate de magnésium, le laurylsulfate de sodium, le stéarylfumarate de sodium, le stéarate de zinc, ou l'acide stéarique; les huiles végétales hydrogénées, par exemple l'huile de ricin hydrogénée; les polyalkylèneglycols, notamment le polyéthylèneglycol; le benzoate de sodium ou le talc. Selon la présente invention, le stéarate de magnésium est préféré. Le lubrifiant est présent dans une proportion pondérale de 0,2 % à 5 % dans la composition pharmaceutique selon l'invention.

L'antiadhérent éventuellement employé dans la composition de la présente invention peut être un ou plusieurs composés qui sont capables de réduire le caractère collant de la formulation, par exemple d'empêcher l'adhérence aux surfaces métalliques. Les antiadhérents préférés sont des composés qui contiennent du silicium, par exemple de la silice ou du talc. L'antiadhérent peut être présent dans une proportion pondérale de 0 à 5 % dans la composition pharmaceutique selon l'invention.

L'agent d'écoulement éventuellement employé dans la composition de la présente invention peut être un ou plusieurs composés qui sont capables de faciliter l'écoulement de la formulation préparée. Les agents d'écoulement préférés sont des composés qui contiennent du silicium, par exemple de la silice colloïdale anhydre ou de la silice précipitée. L'agent d'écoulement peut être présent dans une proportion pondérale de 0 à 15 % dans la composition pharmaceutique selon l'invention.

Selon la présente invention, les compositions pharmaceutiques sont préparées par un procédé de granulation humide. Ainsi pour la phase interne, on mélange à température ambiante le principe actif, le diluant, le liant, l'agent de désagrégation, l'alkylsulfate de sodium, et éventuellement le colorant puis on mouille avec le liquide de granulation. La masse humide obtenue est séchée, puis calibrée. Aux grains secs calibrés, on ajoute alors le ou les ingrédients de phase externe à savoir le lubrifiant, et éventuellement l'antiadhérent, l'agent d'écoulement et le cas échéant le colorant et/ou l'aromatisant.

L'eau purifiée est utilisée comme liquide de granulation.

Selon un mode de réalisation préférentiel l'alkylsulfate de sodium est ajouté à l'eau purifiée pour procéder à la granulation humide.

10

20

35

55,49 %

2,53 % 5 %

De façon particulière, la présente invention concerne une composition pharmaceutique pour l'administration orale comprenant :

- 0,5 % à 20 % en poids du composé A sous forme micronisée,
- 0,05 % à 0,5 % en poids de laurylsulfate de sodium,
- 2,5 % à 10 % en poids de carboxyméthylcellulose sodique réticulée,
- et des excipients pharmaceutiques, ladite composition étant formulée par granulation humide.

De façon préférentielle, la présente invention a pour objet une composition pharmaceutique pour l'administration orale, formulée par granulation humide et contenant :

- 0,5 % à 20 % en poids du composé A sous forme micronisée,
- 0,1 % en poids de laurylsulfate de sodium,
- 5 % en poids de carboxyméthylcellulose sodique réticulée,
- 1 % à 10 % en poids de liant,

lactose monohydrate 200 mesh

carboxyméthylcellulose sodique réticulée

povidone K 30

- 0,2 % à 5 % en poids de lubrifiant,

i) Phase interne

et un diluant en quantité suffisante pour 100 %.

Tout particulièrement, la présente invention est relative à des compositions pharmaceutiques sous forme de gélules, préparées par granulation humide, ayant l'une des formulations suivantes exprimées en pourcentage pondéral :

	composé A micronisé	0,59 %
	amidon de maïs	30 %
	lactose monohydrate 200 mesh	60,78 %
	povidone K 30	2,53 %
25	carboxyméthylcellulose sodique réticulée	5 %
	Granulation	
	laurylsulfate de sodium	0,1 %
	eau purifiée	Q.S.
	Phase externe	
30	stéarate de magnésium	1 %
	ii) Phase interne	
	composé A micronisé	5,88 %
	amidon de maïs	30 %

	Granulation	
	laurylsulfate de sodium	0,1 %
	eau purifiée	Q.S.
	Phase externe	
5	stéarate de magnésium	1 %
	iii) Phase interne	
	composé A micronisé	17,64 %
	amidon de maïs	30 %
	lactose monohydrate 200 mesh	43,73 %
10	povidone K 30	2,53 %
	carboxyméthylcellulose sodique réticulée	5 %
	Granulation	
	laurylsulfate de sodium	0,1 %
	eau purifiée	Q.S.
15	Phase externe	
	stéarate de magnésium	1 %

Les caractéristiques et avantages des compositions selon l'invention apparaitront à la lumière de la description ci-après, à partir des compositions données à titre d'exemple.

20 ESSAIS

1. Etude de la solubilité des composés de formule (I).

Les solubilités des composés de formule (I) sont mesurées dans différents milieux aqueux. La solubilité instantanée est évaluée, à température ambiante, par dosage. Les résultats exprimés en µg par ml, sont rassemblés dans le tableau 1 ci-après :

TABLEAU 1

Composé de	Milieu de mise en solution					
formule (I)	Eau	Eau + 10 %	Tampon acétique	Tampon phosphate		
_		éthanol	pH 7,5	pH 7,5		
Composé A (base)	I	1.2	1,9	1.6		
Chlorhydrate (solvaté)	_ 37	10	54	0,5		
Méthanesulfonate (solvaté)	39	48	54	0,9		
Hydrogénosulfate	13	38	30	0.9		
Paratoluènesulfonate	3,9	7,3	2,4	0,2		
Phosphate	1,3	7,5	0,9	0.7		
Composé A solvaté	0.7	0,9	1,2	0.9		

30

25

On a également mesuré la solubilité du composé A dans différents solvants (tableau 2) et après dilution dans l'eau des solutions formées (tableau 3).

5

TABLEAU 2

Solvant	Solubilité du composé A
Ethanol	35 mg/ml
Polyéthylèneglycol 400	50 mg/ml
Polyéthylèneglycol 1500 à 60°C	80 mg/g

10

25

TABLEAU 3

15	Solvant	Solubilité du composé A	Dilution dans l'eau	Quantité de composé A dissou	
				théorique	mesuré
	Ethanol	35 mg/ml	10 %	3,5 mg/ml	1,2.10 ⁻³ mg/ml
	Polyéthylèneglycol 400	50 mg/ml	30 %	15 mg/ml	3.10 ⁻³ mg/ml
	Polyéthylèneglycol	80 mg/g	non		
20	1500 à 60°C		diluable		

2. Etude de la mouillabilité.

La mouillabilité du composé A a été étudiée dans différentes formulations en utilisant la méthode de H. Mohamad et al., Labo Pharma. Problèmes techniques, 1984, 32 (346), 284-289.

2.1. Influence du procédé de granulation.

On a comparé une formulation (formulation 1) obtenue par simple mélange à une formulation (formulation 2) obtenue par granulation humide.

Formulation 1

30	composé A	30 mg
	amidon de maïs modifié	48 mg
	lactose monohydrate cristaux extra fins	70,1 mg
	silice colloïdale anhydre	0,4 mg
35	stéarate de magnésium	1,5 mg
	Gélule	150 mg

10

15

30

35

-	1	•	~
HO	******	lation	,

composé A	30 mg
amidon de maïs modifié	51 mg
lactose monohydrate 200 mesh	83 mg
povidone K 30	4,3 mg
stéarate de magnésium	1,7 mg
Gélule	170 mg

La mouillabilité mesurée selon la méthode de H. Mohamad est 22 mg²/s pour la formulation 1 et 110 mg²/s pour la formulation 2.

Ainsi le procédé par granulation humide améliore la mouillabilité d'un facteur 5.

2.2. Influence de la teneur en principe actif.

A titre de comparaison, on a préparé des formulations par granulation humide dans lesquelles la teneur en principe actif est respectivement 10 mg (formulation 3) et 1 mg (formulation 4).

TABLEAU 4

20		Formulation 3	Formulation 4
	composé A	10 mg	1 mg
	amidon de maïs	51 mg	51 mg
	lactose monohydrate 200 mesh	103 mg	112 mg
	povidone K 30	4,3 mg	4,3 mg
5	stéarate de magnésium	1,7 mg	1,7 mg
	Gélule	170 mg	170 mg

Pour la formulation 3 la mouillabilité est 500 mg²/s.

Pour la formulation 4 la mouillabilité est 1000 mg²/s.

Ainsi, la mouillabilité est inversement proportionnelle à la quantité de principe actif contenu dans la formule. Ceci illustre le caractère hydrophobe du composé A.

2.3. Influence des excipients

Plusieurs formulations ont été préparées par granulation humide et comparées à une formulation de référence également obtenue par granulation humide.

10

15

20

25

TABLEAU 5

		Formulations					
		4	5	6	7		
composé A	30	30	30	30	30		
amidon de maïs	51	51	51	51	51		
lactose monohydrate	83	83	83	83	83		
200 mesh							
povidone K 30	4,3	4,3	4,3	4,3	4,3		
laurylsulfate de sodium		0,17	0,85				
polyéthylèneglycol 6000				1,7	8,5		
stéarate de magnésium		1,7_	1.7	1,7	1,7		
mouillabilité	600	1200	2300	1100	1100		
mg ² /s	<u>+</u> 150	<u>+</u> 300	<u>+</u> 300	<u>+</u> 200	<u>+</u> 200		

Seul le laurylsulfate de sodium à 0,5 % améliore la mouillabilité de façon significative.

Les mesures de mouillabilité ne sont pas adaptées pour étudier l'effet d'un agent désintégrant comme la carboxyméthylcellulose sodique réticulée.

3. Etude de la dissolution en milieu gastrique.

On a étudié la cinétique de dissolution de différentes formulations dans un milieu gastrique : à 37°C, dans un tampon phosphate citrate à pH 3, pendant 30 minutes.

Lorsque 40 mg de composé A sont placés seuls dans un litre du milieu de dissolution, on observe qu'aucune quantité n'est dissoute.

Afin de permettre la dissolution des formulations testées, on a ajouté au milieu 0,2 % de laurylsulfate de sodium, à titre de tensioactif.

30

TABLEAU 6

Formulations	A	В	C	D
	mg	mg	mg	mg
Phase interne				
composé A	30,0	30,0	30,0	30,0
amidon de maïs	51,0	51,0	51,0	51,0
lactose monohydrate 200 mesh	83,0	83,0	83,0	83,0
povidone K 30	4,3	4,3	4,3	4,3
laurylsulfate de sodium	0,17	0,85		
polyéthylèneglycol 6000			1,7	8,5
carboxyméthylcellulose sodique				
réticulée	1			i
eau purifiée pour mouillage	QS	QS	QS	QS
Phase externe	,			
magnésium stéarate	1,7	1,7	1,7	1,7
contenu de la gélule	170,17 mg	170,85 mg	171,7 mg	178,5 mg

TABLEAU 6 (suite)

Formulations	Е	F	G
	mg	mg	mg
Phase interne			
composé A	30,0	30,0	30,0
amidon de maïs	51,0	51,0	51,0
lactose monohydrate 200 mesh	83,0	83,0	83,0
povidone K 30	4,3	4,3	4,3
laurylsulfate de sodium		√0,17	
polyéthylèneglycol 6000			
carboxyméthylcellulose sodique	8,5	8,5	4,25
réticulée			
eau purifiée pour mouillage	QS	QS	QS
Phase externe			
magnésium stéarate	1,7	1,7	1,7
contenu de la gélule	178.5 mg	178,67 mg	174.25 mg

Pour chaque formulation, on a effectué 6 essais et on a mesuré toutes les 5 minutes la quantité de composé A dissoute dans le milieu.

Le tableau 7 indique la valeur moyenne du pourcentage de composé A dissous et l'écart moyen par rapport à cette valeur pour les différentes formulations décrites dans le tableau 6.

TABLEAU 7

1	0	

5

	Composé A dissous en % (écart moyen)			
Temps minutes	A	В	С	D
5	63,4 (12,8)	63,5 (24,6)	56,3 (20,1)	61,9 (17,0)
10	87,9 (13,6)	87,6 (13,5)	76,2 (15,6)	74,7 (15,6)
15	97,6 (7,9)	94,6 (9,7)	86,9 (13,5)	81,6 (16,0)
20	100,7 (5,4)	96,6 (7,7)	93,8 (11,3)	88,1 (16,0)
25	102,1 (4,2)	98,6 (5,6)	97,8 (7,7)	92,1 (15,2)
30	103,0 (3,2)	99,8 (3,7)	100,2 (5,1)	94.8 (14.2)

15

TABLEAU 7 (suite)

٠,	7	ı	3
		٦	J
			_

	Composé A dissous en % (écart moyen)		
Temps minutes	E	G	
5	62,1 (8,5)	64,9 (6,4)	69,8 (7,2)
10	85,9 (10,0)	96,7 (4,5)	95,4 (8,8)
15	97,6 (5,9)	99,8 (2,3)	100,4 (5,2)
20	100,9 (2,8)	100,7 (2,1)	102,8 (2,8)
25	101,6 (2,7)	101,3 (1,9)	103,8 (1,7)
30	102.1 (2.8)	101.7 (1.5)	104.2 (1.6)

25

30

Pour les formulations C et D qui contiennent respectivement 1 % et 5 % de polyéthylèneglycol 6000, on constate que l'on n'atteint la dissolution maximum qu'après 30 minutes.

Pour les formulations A et B qui contiennent respectivement 0,1 % et 0,5 % de laurylsulfate de sodium, on observe que la valeur maximale est atteinte respectivement après 20 minutes et 30 minutes.

35

De plus, les résultats mesurés sont dispersés pour chacune des formulations A, B, C ou D.

10

15

20

25

30

35

Les résultats observés avec les formulations E, F, G montrent l'intérêt de la présence de carboxyméthylcellulose sodique réticulée pour favoriser la dissolution.

Avec les formulations E et G contenant respectivement 5 % et 2,5 % de carboxyméthylcellulose sodique réticulée, on observe que 100 % du composé A est dissous respectivement après 20 minutes ou 15 minutes et que les résultats sont relativement dispersés dans les 15 premières minutes.

La formulation F qui contient à la fois 0,1 % de laurylsulfate de sodium et 5 % de carboxyméthylcellulose sodique réticulée donne les meilleurs résultats. En effet, après 15 minutes la totalité du composé A est dissous, de plus l'écart entre les résultats des différents essais est très faible (écart de 2,3 à 1,5 entre 15 et 30 minutes).

5. Evaluation du passage transépithélial intestinal du composé A.

Sur des filtres microporeux en polycarbonate recouverts de collagène, on ensemence des cellules Caco-2. La monocouche cellulaire formée sur le filtre permet alors de séparer un compartiment apical (mimant la lumière intestinale) d'un compartiment basal (mimant la circulation sanguine).

On place du côté apical la composition contenant le composé à étudier et on évalue le passage de ce composé, dispersé ou solubilisé dans le milieu de Hank, à travers cette barrière cellulaire en mesurant sa cinétique d'apparition du côté basal. Ce milieu aqueux, de pH = 6,5, a la composition suivante : NaCl = 8,0 g/l; KCl = 0,4 g/l; CaCl₂ = 0,19 g/l; MgCl₂ = 0,1 g/l; MgSO₄ = 0,1 g/l; Na₂HPO₄ = 0,09 g/l; KH₂PO₄ = 0,06 g/l; NaHCO₃ = 0,35 g/l; glucose = 1 g/l; rouge phénol = 0,01 g/l.

On détermine ensuite le coefficient de perméabilité P, en cm/s, qui caractérise la vitesse de passage de la molécule à travers la membrane à savoir :

P = (da/dt).(1/A.Co)

dans lequel:

da/dt = variation de la quantité de composé testé traversant la monocouche cellulaire en fonction du temps (mole/s)

A = surface de la monocouche (cm^2)

Co = concentration initiale du composé testé (mole/l)

3.1. Coefficient de perméabilité du composé A introduit dans le milieu de Hank en solution dans le DMSO.

 $P = 96.10^{-7}$ cm/s.

La perméabilité du composé A ainsi mesurée en solution (dans le DMSO) indique une caractéristique intrinsèque de ce composé. Ce résultat indique la très bonne aptitude du composé A au passage transépithélial lorsqu'il est en solution.

3.2. Vitesse relative du passage transépithélial intestinal du composé A.

On a mesuré la vitesse de passage du composé A dans la formulation X et on l'a comparée à celle du composé A en suspension.

Formu	lation	X

5	composé A	30 mg
	amidon de maïs modifié	51 mg
	lactose monohydrate 200 mesh	83 mg
	povidone K 30	4,3 mg
	laurylsulfate de sodium	0,17 mg
10	carboxyméthylcellulose sodique réticulée	8,5 mg
	stéarate de magnésium	1,7 mg
	Gélule	178,67 mg

15

Formulation du composé A	vitesse de passage relative
Composé A en suspension dans le milieu de Hank	1
Composé A formulé dans X	7

20 EXEMPLE 1 : Gélule à 1 mg

Une gélule préparée par granulation humide ayant la composition suivante :

Phase interne

	composé A micronisé	1 mg
	amidon de maïs	51 mg
25	lactose monohydrate 200 mesh	103,33 mg
	povidone K 30	4,3 mg
	carboxyméthylcellulose sodique réticulée	8,5 mg
	Granulation	
	laurylsulfate de sodium	0,17 mg
30	eau purifiée	Q.S.
	Phase externe	
	stéarate de magnésium	1,7 mg
	Pour une gélule blanc opaque de taille 3 terminée à	170 mg

	EXEMPLE 2 : Gélule à 10 mg		
	Une gélule préparée par granulation humide ayant la composition suivante :		
	Phase interne		
_	composé A micronisé	10 mg	
5	amidon de maïs	51 mg	
	lactose monohydrate 200 mesh	94,33 mg	
	povidone K 30	4,3 mg	
	carboxyméthylcellulose sodique réticulée	8,5 mg	
	Granulation		
10	laurylsulfate de sodium	0,17 mg	
	eau purifiée	Q.S.	
	Phase externe		
	stéarate de magnésium	1,7 mg	
	Pour une gélule blanc opaque de taille 3 terminée à	170 m g	
15	EXEMPLE 3 : Gélule à 30 mg		
	Une gélule préparée par granulation humide ayant la compositi	on suivante :	
	Phase interne		
	composé A micronisé	30 mg	
	amidon de maïs	51 mg	
20	lactose monohydrate 200 mesh	74,33 mg	
	povidone K 30	4,3 mg	
	carboxyméthylcellulose sodique réticulée	8,5 mg	
	Granulation		
	laurylsulfate de sodium	0,17 mg	
25	eau purifiée	Q.S.	
	Phase externe		
	stéarate de magnésium	1,7 mg	
	Pour une gélule blanc opaque de taille 3 terminée à	170 mg	
	EXEMPLE 4 : Gélule à 30 mg		
30	Une gélule préparée par granulation humide ayant la composit	ion suivante :	
	Phase interne		
	composé A micronisé	30 mg	
	amidon de maïs	51 mg	
	lactose monohydrate 200 mesh	73,65 mg	
35	povidone K 30	4,3 mg	
	carboxyméthylcellulose sodique réticulée	8,5 mg	

	Granulation	
	laurylsulfate de sodium	0,85 mg
	eau purifiée	Q.S.
	Phase externe	
5	stéarate de magnésium	1,7 mg
	Pour une gélule blanc opaque de taille 3 terminée à	170 mg
	EXEMPLE 5 : Comprimé à 1 mg	
	Phase interne	
	composé A micronisé	l mg
10	amidon de maïs	50 mg
	lactose monohydrate 200 mesh	130 mg
	hydroxypropylméthylcellulose 6 cP	6 mg
	carboxyméthylcellulose sodique réticulée	10 mg
	Granulation	
15	laurylsulfate de sodium	1 mg
	eau purifiée	Q.S.
	Phase externe	
	stéarate de magnésium	2 mg
	Pour un comprimé terminé à	200 mg
20	EXEMPLE 6 : Comprimé à 10 mg	
	Phase interne	
	composé A micronisé	10 mg
	amidon de maïs	50 mg
	lactose monohydrate 200 mesh	211,5 mg
25	hydroxypropylméthylcellulose 6 cP	9 mg
	carboxyméthylamidon sodique	15 mg
	laurylsulfate de sodium	1,5 mg
	Granulation	
	eau purifiée	Q.S.
30	Phase externe	
	stéarate de magnésium	3 mg
	Pour un comprimé terminé à	300 mg
	EXEMPLE 7 : Comprimé à 30 mg	
	Phase interne	
35	composé A micronisé	30 mg
	amidon de maïs	80 mg

	lactose monohydrate 200 mesh	252 mg
	povidone K 30	12 mg
	carboxyméthylcellulose sodique réticulée	20 mg
	laurylsulfate de sodium	2 mg
5	Granulation	
	eau purifiée	Q.S.
	Phase externe	
	stéarate de magnésium	4 mg
	Pour un comprimé terminé à	400 mg
10		

10

15

20

25

30

35

REVENDICATIONS

 Composition pharmaceutique pour l'administration orale du N-pipéridino-5-(4chlorophényl)-1-(2,4-dichlorophényl)-4-méthylpyrazole-3-carboxamide de formule :

d'un de ses sels pharmaceutiquement acceptables ou d'un de leurs solvates (ciaprès principe actif), comprenant :

- 0,5 % à 20 % en poids de principe actif sous forme micronisée,
- 0,05 % à 0,5 % en poids d'un alkylsulfate de sodium,
- 2,5 % à 10 % en poids d'agent de désagrégation,
- et des excipients pharmaceutiques, ladite composition étant formulée par granulation humide.
- 2. Composition pharmaceutique selon la revendication 1, comprenant :
 - 0,5 % à 20 % en poids de N-pipéridino-5-(4-chlorophényl)-1-(2,4-dichlorophényl)-4-méthylpyrazole-3-carboxamide sous forme micronisée,
 - 0.05 % à 0.5 % en poids de laurylsulfate de sodium,
 - 2,5 % à 10 % en poids de carboxyméthylcellulose sodique réticulée.
- 3. Composition pharmaceutique selon la revendication 1, contenant :
 - 0,5 % à 20 % en poids de N-pipéridino-5-(4-chlorophényl)-1-(2,4-dichlorophényl)-4-méthylpyrazole-3-carboxamide sous forme micronisée,
 - 0,1 % en poids de laurylsulfate de sodium,
 - 5 % en poids de carboxyméthylcellulose sodique réticulée,
 - 1 % à 10 % en poids de liant,
 - 0,2 % à 5 % en poids de lubrifiant,

et un diluant en quantité suffisante pour 100 %.

4. Composition pharmaceutique selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, dans laquelle l'alkylsulfate de sodium est ajouté à l'eau purifiée pour la granulation humide.

- 5. Composition pharmaceutique selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, sous forme de gélules, de comprimés, de sachets ou de poudres.
- 6. Composition pharmaceutique selon la revendication 1 sous forme de gélule, ayant la formulation suivante, exprimée en pourcentage pondéral :

5		Phase interne	
		N-pipéridino-5-(4-chlorophényl)-1-(2,4-dichlorophényl)	-4-méthylpyrazole-3-
		carboxamide sous forme micronisée	0,59 %
		amidon de maïs	30 %
		lactose monohydrate 200 mesh	60,78 %
10	povidone K 30		2,53 %
		carboxyméthylcellulose sodique réticulée	5 %
		Granulation	
		laurylsulfate de sodium	0,1 %
		eau	Q.S.
15		Phase externe	
		stéarate de magnésium	1 %
	7	Composition pharmaceutique selon la revendication 1 s	ous forme de gélule, avan

7. Composition pharmaceutique selon la revendication 1 sous forme de gélule, ayant la formulation suivante, exprimée en pourcentage pondéral :

Phase interne

	Phase interne	
20	N-pipéridino-5-(4-chlorophényl)-1-(2,4-dichlorophén	yl)-4-méthylpyrazole-3-
	carboxamide sous forme micronisée	5,88 %
	amidon de maïs	30 %
	lactose monohydrate 200 mesh	55,49 %
	povidone K 30	2,53 %
25	carboxyméthylcellulose sodique réticulée	5 %
	Granulation	
	laurylsulfate de sodium	0,1 %
	eau	Q.S.

Phase externe

30 stéarate de magnésium 1 %

8. Composition pharmaceutique selon la revendication 1 sous forme de gélule, ayant la formulation suivante, exprimée en pourcentage pondéral :

Phase interne

N-pipéridino-5-(4-chlorophényl)-1-(2,4-dichlorophényl)-4-méthylpyrazole-3-

25 carboxamide sous forme micronisée 17,64 % amidon de maïs 30 %

WO 98/43636 PCT/FR98/00631

19

	lactose monohydrate 200 mesh	43,73 %
	povidone K 30	2,53 %
	carboxyméthylcellulose sodique réticulée	5 %
	Granulation	
5	laurylsulfate de sodium	0,1 %
	eau	Q.S.
	Phase externe	
	stéarate de magnésium	1 %

- 9. Procédé pour la préparation d'une composition pharmaceutique selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, caractérisé en ce que :
 - a) on mélange à température ambiante le principe actif, l'agent de désagrégation et l'alkylsulfate de sodium avec un diluant, un liant et éventuellement un colorant ;
 - b) on mouille le mélange avec de l'eau purifiée;
 - c) on sèche et on calibre la masse humide ainsi obtenue ;
- d) aux grains secs calibrés ainsi obtenus on ajoute un lubrifiant, et éventuellement un antiadhérent, un agent d'écoulement, un colorant et/ou un aromatisant.
 - 10. Procédé selon la revendication 9, pour la préparation d'une composition pharmaceutique selon l'une des revendications 6 à 8, caractérisé en ce qu'on incorpore l'alkylsulfate de sodium à l'étape b).

20

10

15

25

30

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

In: itional Application No PCT/FR 98/00631

			·
A. CLASSI IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATTER A61K31/415 A61K9/16 A61K9/20		
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both national classificat	ion and IPC	
	SEARCHED cumentation searched (classification system followed by classification	a symbolo)	
IPC 6	A61K	a symbols)	
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the extent that su	ch documents are included in the fields sear	rched
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data bas	e and, where practical, search terms used)	
	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	vant passages	Relevant to claim No.
Α	EP 0 656 354 A (SANOFI) 7 June 19 cited in the application see page 5, line 54 - page 6, line see page 6, line 7 - line 9		
А	US 5 087 454 A (JOANNE R. DUERHOL 11 February 1992 see claim 1	Z ET AL.)	
А	WO 96 22080 A (EDWARD MENDELL CO. July 1996 see page 26; example 1 	INC.) 25	
Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed in	n annex.
8 67 2 2 2 4 2	the same of a total desuments .		
"A" docume	itegories of cited documents : ent defining the general state of the art which is not bered to be of particular relevance document but published on or after the international	"T" later document published after the inter or pnority date and not in conflict with cited to understand the principle or the invention	the application but eory underlying the
filing of "L" docume which		"X" document of particular relevance; the c cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the dor "Y" document of particular relevance; the c cannot be considered to involve an inv	be considered to curnent is taken alone laimed invention
other	ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means ent published prior to the international filing date but han the priority date claimed	document is combined with one or mo ments, such combination being obvior in the art. "&" document member of the same patent	re other such docu- us to a person skilled
	actual completion of theinternational search	Date of mailing of the international sea	
3	August 1998	10/08/1998	
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2	Authorized officer	
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Alvarez Alvarez,	С

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Int stional Application No PCT/FR 98/00631

	tent document in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
	656354	A	07-06-1995	FR FR AU AU CA CN CZ DE DK ES FI HU JP NO NZ PL	2713224 A 2713225 A 154012 T 685518 B 7899994 A 2136893 A 1110968 A 9403016 A 69403614 D 69403614 T 656354 T 2105575 T 945690 A 71498 A 7309841 A 944625 A 270025 A 306067 A	09-06-1995 09-06-1995 15-06-1997 22-01-1998 15-06-1995 21-06-1995 01-11-1995 14-06-1995 10-07-1997 22-01-1998 29-12-1997 16-10-1997 03-06-1995 28-11-1995 28-11-1995 26-09-1995 12-06-1995
US	5087454	Α	11-02-1992	SI US ZA NONE	656354 T 5624941 A 9409342 A	31-10-1997 29-04-1997 09-10-1995
wo	9622080	A	25-07-1996	US AU AU BR BR CA CP FI FI HU JP NO	5585115 A 5725883 A 4759896 A 5019996 A 9605245 A 9605329 A 2183881 A 2183882 A 0752848 A 0749300 A 963496 A 963497 A 9602360 A 9602361 A 10500426 T 963732 A	17-12-1996 10-03-1998 31-07-1996 07-08-1996 16-09-1997 16-09-1997 18-07-1996 25-07-1996 15-01-1997 27-12-1996 06-11-1996 06-11-1996 28-08-1997 28-08-1997 13-01-1998 08-11-1996

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Int tional Application No PCT/FR 98/00631

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO 9622080 A		NO 963733 / WO 9621429 / US 5741524 / US 5725884 /	18-07-1996 21-04-1998

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

C nde Internationale No PCT/FR 98/00631

			,
A. CLASSE CIB 6	MENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE A61K31/415 A61K9/16 A61K9/20		
Selon la cla	safication internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classifica	ition nationale et la CIB	
B. DOMAIN	IES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE		
Documentat CIB 6	ion minimale consultée (système de classification suivi des symboles de A61K	o classement)	
Documentat	con consultée autre que la documentationminimale dans la mesure où d	es documents relèvent des domaines sur les	quels a porté la recherche
Base de dor utilisés)	nnées electronique consuitée au cours de la recherche internationale (n -	om de la base de données, et si cela est reali	sable, termes de recherche
C. DOCUM	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas echéant, l'indication de	es passages pertinents no.	des revendications visées
A	EP 0 656 354 A (SANOFI) 7 juin 199 cité dans la demande voir page 5, ligne 54 - page 6, li voir page 6, ligne 7 - ligne 9		
Α	US 5 087 454 A (JOANNE R. DUERHOLZ 11 février 1992 voir revendication 1	ET AL.)	
А	WO 96 22080 A (EDWARD MENDELL CO. juillet 1996 voir page 26; exemple 1	INC.) 25	
Voir	la suite du cadre C pour la finde la liste des documents	X Les documents de familles de brevets	sont indiquésen annexe
"A" docume consider docume ou api "L" docume priorite autre e "O" docume une ei "P" docume postér Date à laque	ent définissant l'état général de latechnique, non léré comme particulièrement pertinent unt antérieur, mais publié à la date dedépôt international rès cette date en pouvant jeter un doute sur une revendcation de à ou cité pour déterminer la date depublication d'une criation ou pour une raison spéciale (felle qu'indiquée) ent se référant à une divulgation orale, à un usage, à position ou tous autres moyens ent publié avant la date de dépôtinternational, mais neurement à la date de pnorté revendiquée "& elle la recherche internationale a étéeffectivement achevée	document ulténeur publié après la date de date de prorité et n'appartenenant pas à l'technique pertinent, mais cité pour compre ou la théorie constituant la base de l'inven de de l'invent partinent; province à tre considérée comme nouvelle ou comment ventive par rapport au document considérée comme pertinent; l'invente peut être considérée comme impliquar lorsque le document est associé à un ou prodocuments de même nature, cette combin pour une personne du metier document qui fait partie de la même famille. Date d'expédition du présent rapport de re	l'état de la endre le principe endre le principe endre le principe etition intion revendiquée ne peut ne impliquant une activité léré isolément intion revendiquée nt une activité intione de l'une activité inventive plusieurs autres autres autres etant evidente ade brevets
	août 1998	10/08/1998	
Nom et adre	esse postale de l'administrationchargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Alvanez Alvanez, C	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

D nde Internationale No PCT/FR 98/00631

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
EP 656354 A	07-06-1995	FR 2713224 A FR 2713225 A AT 154012 T AU 685518 B AU 7899994 A CA 2136893 A CN 1110968 A CZ 9403016 A DE 69403614 D DE 69403614 T DK 656354 T ES 2105575 T FI 945690 A HU 71498 A JP 7309841 A NO 944625 A NZ 270025 A PL 306067 A SI 656354 T US 5624941 A ZA 9409342 A	09-06-1995 09-06-1995 15-06-1997 22-01-1998 15-06-1995 21-06-1995 01-11-1995 14-06-1995 10-07-1997 22-01-1998 29-12-1997 16-10-1997 03-06-1995 28-11-1995 28-11-1995 06-06-1995 12-06-1995 12-06-1997 29-04-1997 09-10-1995
US 5087454 A	11-02-1992	AUCUN	
WO 9622080 A	25-07-1996	US 5585115 A US 5725883 A AU 4759896 A AU 5019996 A BR 9605245 A BR 9605329 A CA 2183881 A CA 2183882 A EP 0752848 A EP 0749300 A FI 963496 A FI 963497 A HU 9602360 A HU 9602361 A JP 10500426 T NO 963732 A	17-12-1996 10-03-1998 31-07-1996 07-08-1996 16-09-1997 16-09-1997 18-07-1996 25-07-1996 15-01-1997 27-12-1996 06-11-1996 06-11-1996 28-08-1997 28-08-1997 13-01-1998 08-11-1996

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

D nde Internationale No PCT/FR 98/00631

Renseignements relatits aux mer	PCT/FR	PCT/FR 98/00631		
Document brevet cité au rapport de recherche	Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication	
WO 9622080 A		WO 96 US 57	963733 A 521429 A 741524 A 725884 A	06-09-1996 18-07-1996 21-04-1998 10-03-1998
	-			